



優先相, 主任(国名·出勤日·出助音号)

アメリカ合衆国ノタ7年2/月/7日 ・特許出顧察タスタノダス会

国(但書の規定によ)

昭和30年1.1月17日

券許庁長官

シール開る風電シェびそれに使用されるフライマー直接電

よ 特許請求の範囲に記載された発射の数

ア マ アメリカ合脈図ミンガン州チテュユノ。 住 所(居族) アドリアン。シヤディレーン 5 5 年 3 書 氏 名 アール・ラスキン・プリイアント(ほか/名)

《格斯出画人

住 所(出所) アメリカ合衆国ニューヨーク州19026。 エユーコーク市、アペユニー・オブ・ジ・アメリカな/1834 氏 名(名称) インモント・コーポレーション

代表者

追完

田 領

ブメリカ合衆国.

21 L 東京都中央区日本第1丁目で巻17号日本領京海ビル

### 崔芳 芷 蒙

(1) 明 📶 🛊 14 (8) 優先権証明書

2 法(建20(4) 副 春 書 本 (2) 登 任 状

50 138026

1. 発明の名称

ツール用組成物およびそれに使用されるブラ イマー組成物

4.特許請求の範囲

(1) ((1) 式。

-N-C-Z-8/ -8 i-(OR),

を有する未婚にケイ素を有する加強可能なポリク レタンポリマー【式中耳はノー6炭素原子の低級 アルキル若であり、 B' は二個の炭化水煮菇、二 備の炭化水果エーテル基からび二個の炭化水果ア ミノ基よりなる群から選ばれた二個の架橋基でも り、 Z は - 8 - シェび - NBY - ( 文中 H \* は太幸 せたは!~~炭素菓子の低級アルギル基である)

### (19) 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特開昭 51-73561

43公開日 昭51. (1976) 6.25

21)特顧昭 50 - /38026

22出願日 昭50. (1975) //. /7

審查請求 未請求 (全7頁)

庁内整理番号 6692 48

7107 47

7160 45

7160 45

52日本分類

25(1)F8 26(5)G02

25(1)D52 25(1)A271 .. 21 (1) Int. C12

CO9K 3/10/

CO8G 18/83

CO8L 75/04

5/54 C08K

よりなる群から選ばれた差である〕と、

少量のN-ターアミノエテルーナーアミノ プロピルートリメトキシシラン

との配合物であるブレポリマーよりなるシール用

(2) 重量基準でよっまよるの塩素化ゴム、よっ

ーポンプラック、 Q / ~ L O S O N -ノエテルートーアオノプロピルートリメ

シラン、 01~20502~(31, 31

プテルース! ーヒドロオキシフェニル

- クロルベンゾトリアゾール紫外鉄建設剤、

20~805の塩素化ゴム用の無水芳香族務業な

よび使用塩素化ゴム量のよう~2008の塩素化

ゴム用ポリマー性可塑剤よりなる、シール材に使 用されるガラス用ブライマー組成物。

(3) 重量基準でよっままるの塩素化ゴム、よ 3 0 5 の カーボンプラック、 Q 1 ~ 2 0 5 0 N -

アミノエテルートーアミノブロビルトリメト

シラン、より~808の塩素化ゴム用の無水

芳香族慈蕉なよび使用塩素化ゴム量の23~20à

·特朗昭51-73561 (2)

**多の塩素化ゴム用のモノマー性またはポリマー性** 可観剤よりなる、シール材に使用されるアクリル 系ランカーを重要した網用のブライマー組成物。 よ発明の評細な説明

本発明はキュア速度を向上させた、 末端にケイ 無を有する遠温キュプ可能な有機シール用組成物 およびこのシール用組成物に使用される金属用お よびガラス用プライマー組成物に関する。 本発明 のシール用組成物は目動草その他に急速キュアリ ングシール材として使用される。 これらのシール 可は風よけを自動草の草体に歯定するときのよう な、ガラスを金属にシールするのに特に有用であ

本発明に模選する従来技術は米国特許第 3,63 よ 3 7 号明細書に充分に記載されている と思われるので、この特許明細書を本発明の参照 文献として引用する。

この特許別細管は加賀加能な末端にケイ派を有する有機がリマーを記載している。 このがリマーの構造をよび製法に固式によつて次の如くに表わ

ーアミノブロビルトリメトキシンランを配合する ことによつて、着しく速いキュア速度をもつシー ル用組成物が得られることを見出した。ポリマー の重量基準で約0.5~20%の量が特に効果的で あることがわかつた。

自動車の風よけガラス用シールがに要求を含れる キュア速度の一例として、大きな自動型の型を取付けてからも時間以内で取付けてからも時間以内では(する psi)のの一般ではかった。 を必要としている。前述の米面特許の中ユアを必要としている。では、 を必要としている。では、 の一世によりないでは、 を必要としている。では、 の一世によりないでは、 の一世によりないでは、 ののでは、 ののでは、

本出版人は、ポリマーを被覆するために向送の 有機ポリマーシール用組成物に使用されるオルガ ノケイ素化合物がアーアミノブロビルトリメトキ すことができる。

式中 B は / ~ 6 炭素原子の低級アルキル基であり、
比'は二価の炭化水素素、二価の炭化水業エーテ
ル基シよび二価の炭化水業アミノ基からなる群か
ら思んだ二価の 架橋基であり、 2 は~8~シよび
- N R V ~ (式中 R がは水素または / ~ 6 炭素原子
の低級アルキル基である)からなる群から選んだ
表である。

本出級人は、これらのポリマーが自動車の風よけに使用するシール材に要求されるキュアリング 速度をもたないという不利をもつことを見出した。

本出版人は前述の従来技術として抵知の加張可? 能ポリマーに少量の N - ( ターアミノエテル、ア

シンランであり、またシール用組成物に使用されるシラノールキュア用触線の量がポリマー度量素 単での19を超えないときに、特に好き、からない。 がリマーの重量素単で約の3~20~60 トーターアミノエテルーアーアミノブロビルトが 特に安求されている次の仕様を満足させるのに必 供なことがわかつた。

キュアリング速度・施工後 6 時間で少なくとも まタギ kg / cal( 3 6 psi )のへき開設さ 接着力。及時間の耐候試験後に優秀な接着力を 失わないこと

臭気: 不快な臭気のないこと 6 個月の老化試験の前後の粘度: 4 5 0~8 5 0 の範囲内の K 値

ンール何のたれ落ちがないこと

かたさ: ショアAのかたさが 4 5 以下である CE

補強の項に配載した。

本発明の典型的なシール用組成物の製造技を次の実施例で述べる。

### 疾 施 例 1

米国等許才 3.6 3 2.5 5 7号明細書に記載のタイプのポリマーは次の如くに製造される。

A = T > 0 x P P G 2 8 2 5 7 >

(Niax PPG2025 ONB. ==

オンカーペイド。コーポレーショ

2001.009

ンから市販されている分子量

2000のポリエーテルジオール)

ハイレンTM(Hylene TM.

・ デュポンから市販されている80

204.00

: 20品位のトルエンジイソシア

----

\*-+)

水 酢 酸

0.55

ジプテルスズジアセテート

0.45

B 無水トルエン

11000

. C 無水トルエン

8 1.0 0

シランA1110 (ユニオン.

|   |        | ポリマー重量<br>基準の多 |  |  |
|---|--------|----------------|--|--|
|   | 食量部    |                |  |  |
| 実施例 / のポリマー                                     | 10600  | -              |  |  |
| 無水カーポンプラツク                                      | # 0.00 | 37.74          |  |  |
| 700-R A   | . 1.55 | 1.46           |  |  |
| ジプチルスズ ジ アセテート<br>(DBTDA)                       | 0.10   | 209            |  |  |
| N-ターアミノ エチルーィー<br>アミノブロビルトリメトキン<br>シラン(A: //20) | 1.00   | Q 9 #          |  |  |
| e e   | 14263  | ,              |  |  |

実施例!のポリマーとテクシールA(約389のヒマンワンクスおよびギュラの石綿よりたるザ・ベーカー・カスター・オイル・カンパニーから市域されているレオロジー改良剤)とを二重ブラネタリーミキサーに加え、3~4分間混合する。次にトリメトキンンラン化合物を加えて、約3分間混合する。次に合する。最後にカーポンプランクを加え、生成する混合物を水銀柱38!無(!3インテ)の設定で3/4~!時間混合する。すべての混合は無水

カーパイド・コーポレーションか 5市服されているェーアミノブロ

ピルトリメトキシシラン)

6 8.3 6

D 無水メタノール.

2 7 3.0 0

台· 計

2738309

Aを無水条件で68.3で(150丁)に加熱し、68.3でに55分間保つてから、Bを加える。それ以後45分間にわたつて温度を称々に下げて、40.6で(105丁)にする。約40.6ででの加熱をさらに225時間使けてから、Cを加える。次の225時間にわたつて、温度を65.6~73.9で(150~165丁)に保ちNCOが完全にないことをチェックする。生成物をDと短時間要沈加熱してから放置してアワを浮きあがらせて脱気を行ない、最後に冷却する。実施例2

シール材を次の如く製造した。

の条件で行ない、生成シール材は減圧のままで 10~13分間放冷し、次に減圧シールを減り、 シール材を無水条件で包裹する。

次の籍性質は実施例よれ近つて作つたシール背の代表的なサンブルを試験することによつて得られたものである。

キュアリング速度 1 まま時間でま9 4 kg / cal (56 psi )のへき明波さ

授着性:耐候試験機で8.7.8℃(190°F)で 1500時間試験後優秀な接着性

臭気は不快臭なし

3 5 ℃ ( 9 5 ℃ ) で老化飲飲したときの粘度 ( K 値 : 新しいシール 好 : 6 2 ℃ 、 3 0 日間 の老化 飲欲 ② : 6 6 0 、 6 個月間 の老化飲飲 ② : 7 / 8 シール 材のたれ落ち : なし

かたさこらる

本発明のシール材は正常の条件でもシール材と しての性質やよび接着性を示すが、自動車の裏筋 用に使用するとき、前端の観着な性質を得るため には、次に述べるガラス用かよび金銭用プライマ っを使用する必要がある。

### ・ガラス用ブライマー

塩素化ゴム s ~23 宝量をファーネス系のカーポンプラッタ 2 ~20 宝量をンランA / / 40 (実施例 2 参照) Q / ~ 40 宝量をデスピン3 2 7 (Tinuvin 3 2 7、 Q / ~ 20 宝量をオー(3 \* s \* - ジー t ー ブテルー2-ヒドロオキシフエコル)ー s - タロルペンゾトリアゾール、Ciba-Geigy s り市服)

塩素化ゴム用の普通の無水等族 塩素化ゴム用の通常の可觀剤: 20~80重量を 使用塩素化ゴム量

の23~200賞

量系

ガラス用プライマーに使用される塩素化ゴムは 塩素含有量 6 4 ~ 6 5 %、分子量 5 0 0 0 ~ 2 0,0 0 0 のゴムでなければならない。この種の ゴムの化学をよび分子帯液は「トレタイズ・イン・ コーティングス」 [ Myers and Long: Treatise in Coatings, Vol. / , Part / (Dekker, / 9 6 7)]

<u>بھی ن</u> 宣告を取扱 アロブレンメースの塩素化ゴム 15-206 ペラブレックス G-S6 可置剤 15-206 スターリング R (Sterling B)カー 4-105 ポンプラツク 292 A-1120 0.5~1.05 チヌピン347紫外藤遺滅剤 1~ 25 無水トルエン・ 30-605 1006

## アクリル系ランカー盗袋鍋に対する金属用ブライ

金属用プライマーは広義に見て広義のガラス用ブライマー組成物と同一であるが、次の例外をと もなう。

- (1) 常外鉄道 散剤を省略する。
- (2) 可観剤としてジイツデシル フォレートのような塩素化ゴムに対する従来のモノマー性可塑剤が好ましい。しかしながら、ガラス用プライマーの場合に述べたポリマー性の可塑剤もまた使用できる。

特別 町51-73561 (4) た説明されている。この種のゴムは ICI からたとえばアロブレン (Alloprene X-20)という商品名で、またヘルキュレスからパーロン (Parlon)という商品名で入手できる。 ナ、 / 0、 2 0 または / 2 3 のような粘度の品種を使用できるが、20 の品種のものが好ましい。

塩素ゴム用として従来使用されている無水の芳香族溶薬をガラス用プライマーの溶薬として使用することができる。含水溶薬であると、シランが加水分解されて改築されるので、使用溶薬は無水でなければならない。

ガラス用ブライマー化使用される可塑剤は塩素化ゴムと両立し待るポリマー性ポリエステル可塑剤からなる群から過ばなければならない。 この群の可飽剤はこの技術分野でよく知られている。ローム・アンドハースから市販されているポリマー性ポリエステル可塑剤であるパラブレンクス(Paraplex) Gーェ 6 が好ましい。

好道なガラス用プライマーは次の組成をもつ。

النبية إ

好適な金属用プライマーの組成を次に示す。

| •                     | 章 意 多 範 图  |
|-----------------------|------------|
| アロブレンX-20塩果化ゴム        | 16-235     |
| ツインデンルフタレート可盟網        | 5-136      |
| スターリング B カーポンプラック     | 2~ 15      |
| <b>ッランΑ - / / 2 0</b> | . 0.5~1.0% |
| 無水トルエン                | 60~70\$    |
| •                     | 1006       |

ブライマーをよびシール材の適常の使用法では 風防ガラスの周囲にガラス用ブライマーをプラシ で食布し、数分間プライマーを空気乾燥し、次に プライマーを兼布した部分にシール材のピードを 能く。アクリル系のランカーで遊袋した草体の側 に金銭用プライマーをブラシで遊袋し、数分間気 乾させる。風防ガラス上のシール材のピードを車 体領板に押しつける。

煎述の如く量布された本発明のシール付の設理性はシール材を使用している自動車の最後の強さ (圧倒に対する強さ)と実質的に寄与することが立底された。 実施例2のシール材のキュア速度かよび強さに かよぼすNーβーアミノエチルーエーアミノブロ ピルトリメトキシンランAー!/20の量の影響 を次裂に示す。

| A-//200  | へを開発さ       | ≚ kg / cal     |  |
|----------|-------------|----------------|--|
| 富豪を (ポリマ | 经通际性        |                |  |
| 一重最基準)   | 3.3 田 間     | * # # 瞬傾       |  |
|          | Q35(5psi)   | /406 (200 psi) |  |
| a s      | 408 (38 0 ) | 2046 (29/ + )  |  |
| 1.0      | 422 (60 + ) | 2292(926 + )   |  |
| 1. 7     | 436(62 + )  | 27.63 (393 + ) |  |
| 10       | 422(60 0)   | 27.42(390 - )  |  |

本発明のシール材はまた充填剤、補強剤、レオロジー改良剤、常外酸速酸剤のようを従来使用されているシール材 瘀加剤を含むことができる。本別細管の異態例のカーポンプラックは、本発明を広義に解釈すれば必らずしも必要ではないが、 劇水の自動車の風防用に必要な特定の粘度、ずり暮ちない性質シよびかたさを得るために必要である。

ノブロビルトリメトキンシランを使用するとき、 比は Cha であり、 Nは Ca Ha であり、 Z は NH で

本明 細書では大部分が自動車の 概防用 シール 材に 要求される性質を得る ことに 関連して 説明されているが、 この技術分野の 専門家には、 これより 苛酷でない 用途のシール 材が本発明で特定した 範囲外でなし得ることが明らかである。

### 補遺 試験法

キュア速度(へき開強さ)

アクリル系のランカーを強張し、プライマーを 並装した初金の上にノクル6m×6をm(を\*\*× //\*\*\*)のピードを押出し、その上に別の複金をの せる。 孫潛した両方のお金をピードの平面に値角 な平面内で引張る。 粘度

特別 Ni51-73561 (5) 同様にテクサシール人レオロジー改良所も本発明の広機の範囲には必らずしも必要ではをいが風防用シール材に特に要求されるずり落ちない性質をよび粘度を得るために必要である。 所定の性質を得るために必要なこれらの材料の有効量の決定はこの分野の技術者の技術の範囲内でなし得ること

ップチルスズジアセテートのようなシラノール 総合放業をポリマーの電量基準での/多以上の量 で使用するときには、シール材の接着性は優時的 に劣化する。

Aー//20の代りに、これときわめて操い関係にある「一丁ミノブロビルトリメトキシシランムー//0を使用すると、かなり長いキュア時間を要する。たとえばュタギ切/dd(56 psi)のへき開強さになるまでの所受時間はAー//20を使用するときのよるより時間に対してAー///のの場合にはよ時を受する。

前配米国等許明細書配収の資配反応でポリマー を被浸する適当なオルガノケイ素化合物エーアミ

およびK値を求める次の式

てある。

K = P x tn

$$n = \frac{\log p_1 - \log p_2}{\log t_2 - \log t_1}$$

に挿入することによつて決定される。 ずれ着ちまたはたれ落ち

断面積が 4 4 m × 4 4 m ( \*\*\* \*\*\* / \*\*\*\* / 24\*\* のシール 材のピードを がラス板につけ、板を垂直に立ててキュアさせる。 シール 材は下方に作動を たはずれ 落ちまたはたれ 落してはならず、 もとの位置に とどまつていなければならない。 かたさ

キュナレたシール材のかたさはショナAー2の 硬度計によつて棚足される。

本発明の実施服様は次の如く要約される。

- (1) 少量がポリマー電量基準で約のエーユの多である特許請求の範囲(1)に記載の組成物。
- (2) 組成物がさらに従来使用されているシラノール接合放鉄を含む前配(1)配数の組成物。

- (3) 験雑がポリマーの重量の約の19以下の量で使用される前配(2)配数の組成物。
- (4) 様がジフチルスメジアセテートである筋 紀(3)記載の組成物。
- (5) RがCH, てあり、BがC, H, てあり、ZがNHである的配(4)配数の組成物。
- (6) 数組成物がも時間のモイスチュアーキュアリング後少なくともよりを増/cd( 3 6 psi ) のへき開放さを出し、チェクーよっのK値で示される粘度を有し、また数組成物がさらに無水カーポンプラックをよび石綿とヒマッワックスとからなるレオロジー改良剤の有効量を含む削記(5)配数の組成物。

を有する、末端にケイ素を有する加張可能なポリ ウレメン〔式中以は!~6炭素原子の低級アルキ

よののの一よのののの分子量を有する塩素化ゴムノミーよの食量を、ポリマー性ポリエステル可能対ノニーを置き、カーポンプランタギーノの食量を、シランのミーノの食量を、紫外藤鶏

一を関する。ションのは、ションののの分子量を有する塩素化ゴールの食量を、ポリマー性ポリエステル可能対フィールの食量を、水外藤鶏

04 4 4 ~ 6 Fの塩素合有率まで塩素化し、 5,000~ 10,000分子量を有する塩素化 ム/6~13 重量が、パイソデンルフタレート可 題が5~/3 重量が、カーポンプランク 1~5 重 量を、かよび無水トルエン 6 0~7 0 重量がより なる特許療水の範囲(3) 記載の組成物。

(4) ガラス表面、(b) 金属表面 シェび(c) シール 対シェび接着剤として作用する数 ガラスシェび金 残表面間にある特許請求の範囲(1) 記載のシール用 組成物よりなる機構薬品。

09 (a) ガラス表面、 (b) 金属表面 シェび (c) シール 材シェび 接着剤 として作用する 飲 ガラスシェび 金 属表面間 にある 配 (6) 配 敷の シール用 組成 物 ょう なる積度 製品。 特朗昭51-73561 (6) ルボであり、おは二価の炭化水素素、二価の炭化水素素、二価の炭化水素エーテル基かよび二価の炭化水素アミノ基とからなる群から過ばれた二価の保備基であり、2 はーミーシよび-NB (式中球は水素または1~6 炭素原子の低級アルヤル差である)よりなる群から過んだ基である)と、

- (b) 少量の N ターアミノエチルーァーアミノブロビルトリメトキンシランとを混合することよりなる急速キュアリングシール用組成物の製造法。
- (8) 少量が 約 Q S ~ 2 0 5 で ある 前配 (7) 配 戦 の 方法。
- (9) 従来使用されているシラノール紹合教練を もまた混合する前記(8)記数の方法。
- 40 財務能がポリマーの食量基準で約 4.7 食量 5.以下の量で混合する前配(9)配数の方法。
- (1) 放供がジブチルスズジアセテートである数配(1)記載の方法。
- (2) BがCH<sub>2</sub>であり、WがC<sub>3</sub>H<sub>2</sub>であり、 Zが NAである前記(1)記載の方法。
  - 64~445の塩素含有率まで塩素化し、
- 切 金属扱血が通常のペイントで重要された自 助卓の草体であり、ガラスかよび金属表面にブライマーを重要した顔影響の根膜表品。

ا . لات

- (は) 使用されるガラス用ブライマーが特許請求 の範囲(2) に記載された組成物である前記(3) 記載の 解験事品。
- (時) 使用されるガタス用ブライマーが前配(時に 記載の組成物である前配(時記載の積層製品。
- の 使用される金銭プライマーが特許請求の範囲(3)に記載の組成物である町配切記載の積度製品。
- 20 使用される金属用プライマーが孵配質配業の組成物である物配質配数の機構製品。

使代理人,并提士 秋 沢 歐、光 外2名

### 2 前記以外の発明者をよび復代選人

- - 住 所(居所) アメリカ合衆国 オハイオ州436/5。トレド。 パインクロフトドライブ5806番
  - ジョセフ・オウガスト・ワイス 氏
- (2) 後代理人
  - 東京都中央区日本機兜町 3 丁目 3 8 番地 太洋ビル 電 話 (666)6563
- . 氏名 (3792) 秋
  - 居. 庚
  - 氏 (6724) 佐
  - 间 Ł
  - (703/) 氏

### ⑱ 日本国特許庁(JP)

### ① 特許出額公開

## 母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 68625

| @Int_Cl_4                 | 識別記号           | 庁内整理番号             |      | 40公開 | 昭和63年( | 198 | 8) 3月28日 |
|---------------------------|----------------|--------------------|------|------|--------|-----|----------|
| C 08 G 18/8<br>C 09 J 3/1 | 3 NGV<br>6 PHV | 7311-4J<br>6681-4J |      |      |        |     |          |
| C 09 K 3/1                |                | D-2115-4H          | 審査請求 | 未請求  | 発明の数   | 3   | (全7頁)    |

**図発明の名称** アルコキシシラン基を末端に持つ湿分硬化性ポリウレタン並びにその用途

②特 顧 昭62-211519

❷出 顧 昭62(1987)8月27日

優先権主張 ᡚ1986年8月28日録西ドイツ(DE)動P3629237.0

砂発 明 者 ウィンフリート・エム ドイツ連邦共和国、エルクラート、レルヒエンウエーク、メルリング

砂発 明 者 トーレ・ポドラ ドイツ連邦共和国、モンハイム、ドイツセルストラーセ、

31

⑪出 顋 人 ヘンケル・コマンディ ドイツ連邦共和国、デュツセルドルフーホルトハウゼン、

トゲゼルシヤフト・ア ヘンケルストラーセ、67 ウフ・アクティーン

砂代 理 人 弁理士 江崎 光好 外1名

### 明 報 書

- 1. 発明の名称 アルコキシシラン基を末端に持つ 湿分硬化性ポリウレタン並びにそ の用途
- 2.特許請求の範囲

à

- 1)a) OH基を未端に持つ線状のジ-および/またはトリオールをジイソシアネートと反応させてNCO-基を未端に持つ少なくとも 2の数平均NCO-官能度のポリウレタンとしそしてそのNCO-基の一部を炭素原子数 1~18の線状または分技状の脂肪族アルコールまたはモノアルキルポリエーテルアルコールと反応させて少なくとも 1で 2より少ない数平均NCO-官能度のポリウレタンとするかまたは
- a\*) 0H基を末端に持つ線状のジーおよび/またはトリオールをモノイソシアネートとジイソシアネートとの混合物と反応させてNCO-基を末端に持つ少なくとも 1で 2より少ない数平均NCO-官能度のポリウレタンとしそして

b) 得られるポリウレタンの実質的に全部の遊 離NCO-基を下記一般式

(式中、X は -SH、-NHR\* 、R\*CH- CH-CH:-O- 、

-(NH-CH:-CH:) n・-NHR\* であり、

a'は 1または 2であり、

R は -CB。、-CH1-CH3、-OR'であり、

R'は-(CHz-CHz-O)a -R' であり、

R\*は水素原子または炭素原子数 1~10の場合によっては運換された脂肪族-および/または脂環式-または芳香族炭化水素残差であり、B\*は炭素原子数 1~10の場合によっては配換されたアルキル残基であり、

R'は炭素原子数 1~4 のアルキル残基であり そして

n は 1~8 で、m は 1~30で、p は 1以上でありそして q+pは 2以下を意味する。)

で表されるアルコキシシラン類と反応させる ことによって得られる、アルコキシシラン基を 末端にもつ温分硬化性ポリウレタン。

- 2) 線状のジーおよび/またはトリオールが 300 ~6500の数平均分子量を持っている特許請求の 範囲第 1項記載のポリウレタン。
- 3) 線状のジ-および/またはトリオールが 500 ~3000の数平均分子量を持っている特許請求の 範囲第 1項または第 2項記載のポリウレタン。
- 4) 線状のジ・および/またはトリオールが、エチレングリコール、ジェチレングリコール、トリエチレングリコール、1,2-プロパンジオール ジプロピレングリコール、ブタンジオール類、ペキサンジオール類、オクタンジオール類、ヒドエロキシステアリルアルコール、トリメチローングリコール、グリセリンおよびされる二字能性 アルコールのアルコキシル化生成物、特にエトキシル化生成物またはプロポキシル化生成物である特許線求の範囲第 1~3 項

末端に持つ少なくとも 1で 2より少ない数平均NCO-官能度のポリウレタンとし そして

b) 得られるポリウレタンの実質的に全部の遊 解NCO-基を下記一般式

【式中、X は -SH、-NHR\* 、R\*CH- CH-CH<sub>\*</sub>-O- 、

-(NH-CHz-CHz) n・NHR\* であり、

a'は 1または 2であり、

R は -CH<sub>2</sub> 、-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>、-OR<sup>1</sup>であり、

R'は-(CHz-CHz-O), -R2 であり、

 $R^*$ は水素原子または炭素原子数  $1\sim10$ の場合によっては置換された脂肪族-および/または脂環式-または芳香族炭化水素残器であり、 $R^*$ は炭素原子数  $1\sim10$ の場合によっては置換されたアルキル残器であり、

B'は炭素原子数 1~4 のアルキル残益であり

の何れか一つに記載のポリウレタン。

- 5) NCO-基を末端に持つポリウレタンの数平均NC 0-官能度が 1.2~1.8 である特許請求の範囲第 1~4 項の何れか一つに記載のポリウレタン。
- 6) モノアルキルボリエーテルアルコールが 100 0 ~2000の数平均分子量を有する特許請求の範 囲第 1~5 項の何れか一つに記載のボリウレタ ン。
- 7)a) 0H基を末端に持つ線状のジ-および/またはトリオールをジィソシアネートと反応させてNCO-基を末端に持つ少なくとも 2の数平均NCO-官能度のポリウレタンとしそしてそのNCO-基の一部を炭素原子数 1~18の線状または分技状の脂肪族アルコールを反応させて少ないポリエーテルアルコールと反応させて少なくとも 1で 2より少ない数平均NCO-官能度のポリウレタンとするかまたは
- a') 0B基を末端に持つ線状のジーおよび/またはトリオールをモノイソシアネートとジイソシアネートとの混合物と反応させてNCO-基を

そして

n は 1~8 で、m は 1~30で、p は 1以上で ありそして g+pは 2以下を意味する。〕

で表されるアルコキシシラン類と反応させる ことを特徴とする、アルコキシシラン基を末端 にもつ温分硬化性ポリウレタンの製造方法。

- 8) 300~6500の数平均分子量を有する線状のジ - および/またはトリオールを用いる特許請求 の範囲第7項記載の方法。
- 9) 500~3000の数平均分子量を有する線状のジ - および/またはトリオールを用いる特許請求 の範囲第7項または第8項記載の方法。
- 10) 線状のジ・および/またはトリオールとして、 エチレングリコール、ジエチレングリコール、 トリエチレングリコール、1.2-プロパンジオール、ジプロピレングリコール、ブタンジオール 類、ヘキサンジオール類、オクタンジオール ヒドエロキシステアリルアルコール、トリメチレングリコール、グリセリンおよびトリメチロールプロパンより成る群から選択される二官能

性または三官能性アルコールのアルコキシル化生成物、特にエトキシル化生成物またはプロポキシル化生成物を用いる特許額求の範囲第7~9項の何れか一つに記載の方法。

- 11) NCO- 基を末端に持つ1.2 ~1.8 の数平均NC 0-官能度のポリウレタンを用いる特許請求の範 囲第 7~10項の何れか一つに記載の方法。
- 12) 1000 ~2000の数平均分子景を有するモノアルキルボリエーテルアルコールを用いる特許請求の範囲第7~11項の何れか一つに記載の方法。
- 13) a) 0 B 基を末端に持つ線状のジーおよび/またはトリオールをジイソシアネートと反応させてNCO-基を末端に持つ少なくとも 2 の数平均NCO-官能度のポリウレタンとしそしてそのNCO-基の一部を炭素原子数 1~18 の線状または分枝状の脂肪族アルコールまたはモノアルキルポリエーテルアルコールと反応させて少なくとも 1で 2 より少ない数平均NCO-官能度のポリウレタンとするかまたは
  - a') OR基を末端に持つ線状のジ- および/また

はトリオールをモノイソシアネートとジイソシアネートとの混合物と反応させてNCO-基を末端に持つ少なくとも 1で 2より少ない数平均NCO-官能度のポリカレタンとしそして

b) 得られるポリウレタンの実質的に全部の遊離NCO-基を下記一般式

(武中、X は -SH、-NHR\* 、R\*CH- CH-CH<sub>2</sub>-O- 、

- (NH-CR<sub>z</sub>-CR<sub>z</sub>) <sub>a</sub>・ NHR<sup>z</sup> であり、 n'は 1または 2であり、

R は -CH<sub>\*</sub> 、-CH<sub>\*</sub>-CH<sub>\*</sub>、-OR<sup>\*</sup>であり、 ` R<sup>\*</sup>は-(CH<sub>\*</sub>-CH<sub>\*</sub>-O)。-R<sup>\*</sup> であり、

R\*は水素原子または炭素原子数 1~10の場合によっては電換された脂肪族-および/または脂環式-または芳香族炭化水素製基であり、R\*は炭素原子数 1~10の場合によっては電換

されたアルキル残基であり、

R<sup>4</sup>は炭素原子数 1~4 のアルキル残基であり そして

n は 1~8 で、m は 1~30で、p は 1以上で ありそして q+pは 2以下を意味する。)

で表されるアルコキシシラン類と反応させる ことによって得られる、アルコキシシラン基を 末端にもつ湿分硬化性ポリウレタンを、

場合によっては顔料、フィラー、繋外線安定剤、 硬化触媒および硬化促進剤の如き通例の添加物 と一緒に

シーリング・コンパウンドおよび/または接着 剤として用いる方法。

3.発明の詳細な説明

本発明は、アルコキシシラン基を末端にもつ 温分硬化性ポリウレタン、その製造方法および それを接着剤およびシーリング・コンパウンド に用いることに関する。

遊離NCO-基を持つ温分硬化性の一成分ポリウレタン系は塗料、接着剤およびシーリング・コ

ンパウンドの基礎として公知である。ポリウレタン・プレポリマーのNCO-基の一部を、珪素原子の所のアルキル基がイソシアネートに対して反応性の基(例えばメルカプト基、アミン基)を有しているアルコキシシラン類と反応するシステムも公知である(米国特許第 3,627,722号明細書参照)。この手段によって種々の無機物表面への接合が改善されたと報告されての遺離NCO-基の参加下で行われる。

有機官能性アルコキシシラン類と反応したボリウレタンは無機材料に対する多くのプライマーの成分でもある。この場合にも、SI(00)3-基が無機物の基体と本来の塗料との間の接着の改善を実現される。更にドイツ特許出願公開第2、551.275 号明報書には、専らアルコキシシラン末端基を介して硬化する自動車用シーリング・コンパウンドが開示されている。この場合、例えば63のショアー硬度を有する硬化物が得られる。

実質的にイソシアネート末端基を介して硬化する一成分・ポリウレタン系は、架橋の間に一部放出される二酸化炭素によって、硬化した物質中にしばしば小さな気泡を発生させる。これに対してSi(OR)。-基を介しての硬化は原則として気泡を生じない。

従って、Si(OR)・・・ 基を有するポリウレタン系はで、Si(OR)・・ 基を有するポリウレタン系でで、Co とのではではいた状態においてあまり弾性のない。ではいるない。では、多くの用途ではシーリング・コンパウンドの基礎のではシーリング・コンパウンドの基礎の分析であいた。何故ならば、多くの用途のが望したの種の系が望ましい。

従って、本発明は、空気中湿分の存在下に気 泡を形成することなく硬化しそして気泡を形成 しない従来技術で公知の硬化性組成物に比べて 良好な弾性を有する、Si(OR):- 基を末端に持つ ポリウレタン・プレポリマーを課題としている。 この課題は本発明に従って、

- a) 0日 基を末端に持つ線状のジーおよび/またはトリオールをジイソシアネートと反応させてNCO- 基を末端に持つ少なくとも 2の数平均NCO- 官能度のポリウレタンとしそしてそのNCO- 基の一部を炭素原子数 1~18の線状または分技状の脂肪族アルコールまたはモノアルキルポリエーテルアルコールと反応させて少なくとも 1で 2より少ない数平均NCO- 官能度のポリウレタンとするかまたは
- a') 08基を末端に持つ線状のジ- および/またはトリオールをモノイソシアネートとジイソシアネートとの混合物と反応させてNCO-基を末端に持つ少なくとも 1で 2より少ない数平均NCO-官能度のポリウレタンとしそして
- b) 得られるポリウレタンの実質的に全部の遊 離NCO-基を下記一般式

(式中、X は -SH、-NHR<sup>2</sup> 、R<sup>2</sup>CH-CB-CH<sub>2</sub>-O- 、

-(NH-CHz-CHz)a・-NHR<sup>z</sup> であり、

a'は 1または 2であり、

B は -CH』、-CH』-CR』、-OR'であり、

B'は-(CH:-CH:-O) - -R' であり、

R\*は水素原子または炭素原子数 1~10の場合によっては置換された脂肪族-および/または脂環式-または芳香族炭化水素残基であり、R\*は炭素原子数 1~10の場合によっては置換されたアルキル残基であり、

R\*は炭素原子数 1~4 のアルキル残益であり そして

n は 1~8 で、m は 1~30で、p は 1以上で ありそして q+pは 2以下を意味する。〕

で衷されるアルコキシシラン類と反応させる ことによって得られる、アルコキシシラン基を 末端にもつ還分硬化性ポリウレタンによって解 決される。

本発明で用いられる線状のジーおよび/また はトリオールは、好ましくは 300~6500、特に 500 ~3000の数平均分子量を有している。特に 有利な代表的な化合物には、エチレングリコー ル、ジエチレングリコール、トリエチレングリ コール、1,2-プロパンジオール、ジプロピレン グリコール、ブタンジオール類、ヘキサンジオ ール類、オクタンジオール類、炭素原子数14~ 22のヒドロキシ脂肪アルコールの工業用混合物、 特にヒドエロキシステアリルアルコール、トリ メチロールプロパンおよびグリセリンより成る 群から選択される二官能性または三官能性アル コールのアルコキシル化生成物、特にエトキシ ル化生成物またはプロポキシル化生成物がある。 この場合、多くの疎水性および親水性が基本分 子に与えることもできる。多官能性アルコール にプロピレンオキサイドを専ら付加させること によって専ら疎水性の分子を得ることも可能で

あり、一方、エチレンオキサイドでの付加あるいは独占的なオキシアルキル化で更に親水性の分子を得ることも可能である。このことは最終的架橋反応の後に形成される巨大分子に影響を及ぼす。

更に、ポリヒドロキシル化合物としてはアジピン酸、イソフタル酸、テレフタル酸およびフタル酸の如き低分子量のジカルボン酸と上述のポリオールとより成るポリエステルも用いることができる。

芳香族ジイソシアネートの代表的な化合物と しては以下のものが挙げられる:

2,4-および2,6-トルエンジイソシアネート、特に工業用混合物: p-フェニレンジイソシアネート、4,4'- ジフェニルジイソシアネート、1,5-ナフタリンジイソシアネート、4,4'- ジフェニルメタンジイソシアネート、3,3'- ジメトキシ-4,4'-ジフェニルジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート。

脂肪族ジィソシアネートの代表例には特に1.

らの工業用混合物が挙げられる。炭素原子数 4 ~18のモノアルコールが特に有利である。何故ならばこれらの低級アルコールは水不含の状態で製造することが困難であるからである。

更に、種々の分子量のモノアルキルポリエーテルアルコールも用いることができる。この場合、それらの数平均分子量は1000~2000であるのが有利である。特に有利な代表的化合物は例えばモノブチルプロピレングリコールである。

NCO-基を末端に持つポリウレタンのNCO-官能度が小さければ小さい程、硬化したシラン化最終生成物を益々軟質に調整できる。それ故にNCO-基を末端に持つポリウレタンの数平均NCO-官能度が1.8~1.2であるのが有利である。

前述の一般式のアルコキシシランは市販の化合物である。この種の化合物の説明並びにその仕様は、Plueddemann の"Silan Cuppling Agenta"という表題の本(Plenum Press 、ニューヨーク(1982)) にある。

ポリウレタンの遊離NCO-基と前述の一般式の

4-テトラメチレンジィソシアネート、1.6-ヘキサメチレンジィソシアネート、デカン-1.10-ジィソシアネート、2.2.4-トリメチルヘキサメチレンジィソシアネート、ジシクロヘキサメタンジィソシアネートなびイソホロンジィソシアネートがあな。エ乗用イソシアネートがある。モノイソシアネートの代表例としては先ず第一にフェニルイソシアネート、トルイルイソシアネートおよびナフチレンイソシアネートの如き芳香族系がある。

本発明に従って用いることのできる線状または分枝状脂肪族アルコールとしては特にメタノール、エタノール、プロパノール類、ブタノール類およびヘキサノール類並びに、脂肪酸の選元反応によって得られる炭素原子数 8~18の第一アルコール、例えばオクタノール、デカノール、テトラデカノール、キャカノールおよびオクタデカノール、特にそれ

アルコキシシランとの反応は例えば米国特許第3.627,722号明細書か公知の知き触媒の存在下に行うのが有利である。触媒としジブチル錫ジラウレートを用いるのが特に有利である。

本発明は更に、

- a) OH 基を末端に持つ線状のジーおよび/またはトリオールをジイソシアネートと反応させてNCO-基を末端に持つ少なくとも 2の数平均NCO-官能度のポリウレタンとしそしてそのNCO-基の一部を炭素原子数 1~18の線状または分枝状の脂肪族アルコールまたはモノアルキルポリエーテルアルコールと反応させて少なくとも 1で 2より少ない数平均NCO-官能度のポリウレタンとするかまたは
- a') 0H基を末端に持つ線状のジ- および/またはトリオールをモノイソシアネートとジイソシアネートとの混合物と反応させてNCO-基を末端に持つ少なくとも 1で 2より少ない数平均NCO-官能度のポリウレタンとし

そして

b) 得られるポリウレタンの実質的に全部の遊 磐NCO-基を下記一般式

- (NH-CH:-CH:)a, -NBR\* であり、

n'は 1または 2であり、

R は -CHa 、 -CHa-CHa、 -OR'であり、

R'は-(CHz-CHz-O) \_ -R" であり、

R<sup>2</sup> は水素原子または炭素原子数 1~10の場合 によっては置換された脂肪族-および/また は脂環式-または芳香族炭化水素残基であり、 83は炭素原子数 1~10の場合によっては置換 されたアルキル残基であり、

R'は炭素原子数 1~4 のアルキル残益であり

n は 1~8 で、m は 1~30で、p は 1以上で ありそして q+pは 2以下を意味する。〕

代表的な硬化触媒は既に記したジプチル錫ジ ラウレートである。組成物に硬化促進剤として 作用する架橋剤、例えばエチルトリアセトキシ シランも添加するのが有利である。

本発明を以下に有利な実施例および比較例に よって更に詳細に説明する。

### <u> 実施例 1</u>

加熱できる撹拌式反応器中で窒素ガス雰囲気 で800 節(0.8当量) のポリプロピレングリコー ル(分子量:2025)および150 郎(1.2当量) の4. 4'- ジフェニルメタンジイソシアネート(MDI) を撹拌しながら80℃で反応させる。約 5時間後 に 1.77 % の理論NCO-基合有量が連成される。 その後に 150部(0.2当量) のポリプロピレング リコール・モノブチルエーテル(分子量 750) を添加しそして0.76% の理論NCO-含有量まで更 に反応させる。この値に達した後に39.2郎(0.2 当量)のメルカプトプロピルトリメトキシシラ ンおよび0.23部のジブチル錫ジラウレートを添 加しそして更に 2時間投換する。全ての反応を

で表されるアルコキシシラン類と反応させる ことを特徴とする、アルコキシシラン基を末端 にもつ温分硬化性ポリウレタンの製造方法にも 関する。

更に本発明は、上述のアルコキシシラン基を 【式中、X は -SB、-NHR\* 、R\*CB- CB-CB:-O- 、 末端に持つポリウレタンプレポリマー並びに場 合によっては顔料、フィラー、繋外線安定剤、 硬化触媒および硬化促進剤の如き通例の添加物 を含有する湿分硬化性接着剤およびシーリング ・コンパウンドにも関する。フィラーとしては イソシアネートに対して不活性の無機化合物、 例えばチョークまたは石灰粉、沈降珪酸および /または高熱処理珪酸、ゼオライト、ベントナ イト、粉砕した鉱物並びに当業者に知られてい るその他の無機系フィラーが適している。更に 有機系フィラー、特に短いステープルファイバ 一およびその類似物も用いることができる。幾 つかの用途にとっては、組成物に揺変性を与え るフィラー、例えば PVCの如き膨潤性合成樹脂 が特に有利である。

> 80℃のもとで行う。その後に遡定されるNCO-含 有量は0.03%より少ない。最終生成物の粘度は ブルックフィールド法により25℃で200.000mPa. ෳである.

#### 比較例A

実施例 1に従う条件のもとで、800 部(0.8当 量) のポリプロピレングリコール(分子量2025) および150 部(1.2当量) のMD! からNCO-末崎基 を持つプレポリマーを製造する。これを第二番 目の反応段階に78.4g(0.4当量)のメルカプト プロピルトリメトキシシランおよび0.21部のジ ブチル錫ジラウレートと完全に反応させる。最 終生成物の粘度はブルックフィールド法により 25°C 7240,000mPa.s 7 8 8.

### 実施例 2

実施例 1に従う条件のもとで、900 郎(0.9当 登) のポリプロピレングリコール(分子量:202 5)、4.5 部(0.1当量) のトリメチロールプロパ ンおよび212.5 餌(1.7当量) HDI を反応させて 末端にNCO-基を持つプレポリマーを得る(NCO-

### 特開昭 63-68625 (ア)

合有量: 2.6%)。これに26.25g(0.35 当量)のプタノールを添加しそして1.2%の理論RCO-含有量を達成した後に68.6部(0.35 当量)のメルカプトプロピルトリメトキシシランおよび0.2部のジブチル錫ジラウレートを添加する。全ての反応を宴業雰囲気下で80℃にて行う。その後に測定されるRCO-合有量は0.03%より少ない。最終生成物の粘度はブルックフィールド法により25℃で430,000mPa.sである。

### 比較例 B

実施例 2の末端にNCO-基を持つ中間生成物を、137.2 郎(0.7当量) のメルカプトプロピルトリメトキシシランおよび0.2 郎のジブチル錫ジラウレートと反応させる。その後に測定されるNC 0-含有量は0.03% より少ない。最終生成物の粘度はブルックフィールド法により25℃で430,00 OaPa.3である。

### 実施例 3

実施例 1、2 および 3からの末端にアルコキ シシラン基を持つプレポリマーをそれぞれ7.5 重量%のエチルトリアセトキシシランおよび1. 5 重量%のジブチル銀ジラウレートと混合しそして空気中湿分にて硬化させる。硬化した生成物の機械的性質wo DIN 53504に従って約 2maの厚さのフィルムにて試験する。

#### 豊から、

本発明の末端にアルコキシシラン基を持つポリ ウレタンが空気に接して硬化した後に顕著に大 きい破断時伸び率を示すことが縛る。

### 蠢

| 下記実施例の アレポリマー | 破断時伸び率<br>(N/cm²) | 伸び率 (%) |
|---------------|-------------------|---------|
| 実施例 1         | 30                | 150     |
| 比較例 A         | 50                | 50      |
| 実施例 2         | 10                | 150     |
| 比較例 B         | 10                | 25      |

代理人 紅 崎 光 好 代理人 紅 崎 光 史